CURABLE COMPOSITION

Publication number: JP55009669

Publication date:

1980-01-23

Inventor:

MITA TETSUO; TANI NOBUTAKA; NAKANISHI

KOUICHI; TAKASE JIYUNJI; ISAYAMA KATSUHIKO

Applicant:

KANEGAFUCHI CHEMICAL IND

Classification:

- international: C09K3/10; C08G63/695; C08G63/91; C08G65/336;

C08G85/00; C08K5/00; C08K5/09; C08K5/098; C08K5/17; C08L71/00; C08L71/02; C08L101/00; C09K3/10; C08G63/00; C08G65/00; C08G85/00; C08K5/00; C08L71/00; C08L101/00; (IPC1-7): C08K5/09; C08K5/17; C08L101/02; C09K3/10

- European:

C08G63/695D2; C08G63/91D2; C08G63/91D4;

C08G65/336; C08G85/00L; C08K5/098; C08L71/02

Application number: JP19780083283 19780707 Priority number(s): JP19780083283 19780707

Also published as:

USA NL7 GB: FR2 DE:

US4507469 (A1) NL7905314 (A) GB2029842 (A) FR2430439 (A1) DE2927807 (A1)

more >>

Report a data error here

Abstract of JP55009669

PURPOSE:To provide a curable composition having excellent settability, composed of an organic polymer having a hydrolyzable Si-containing group, a specific organic carboxylic acid salt, and an acidic or a basic substance. CONSTITUTION:A composition composed of (A) 100 parts by weight of an organic polymer having a molecular weight of 300-15,000 having one or more hydrolyzable Si-containing group of formula (R is monofunctional hydrocarbon; X is hydrolyzable group; a is 0-2) and a polyether or polyester main chain, (B) 0.001-10 parts of a difunctional tin salt and/or lead salt of an organic carboxylic acid, e.g. tin octoate, lead stearate, etc., and (C) 0-10 parts, pref. 0.001-10 parts of an acidic substance such as acetic acid, propionic acid, etc. or a basic substance such as diethylenetriamine, butylamine, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭55—9669

		•	
Int. Cl. ³	識別記号	庁内整理番号	49 公開 昭和55年(1980) 1 月23日
C 08 L 101/02		7016—4 J	
C 08 K 5/09	CAF	7016—4 J	発明の数 1
5/17	CAF	7016—4 J	審査請求 未請求
// C 09 K 3/10		7229-4H	
			(全 4 頁)

90硬化性組成物

20特

顧 昭53—83283

②出 顧 昭53(1978)7月7日

@発 明 者 三田哲男

神戸市兵庫区荒田町4丁目54一

3 .

⑫発 明 者 谷紋孝

神戸市垂水区塩屋滝ケ平96-1

鐘化三青荘

⑩発 明 者 中西弘一

神戸市垂水区塩屋滝ケ平96-1

鐘化三青莊

四発 明 者 高瀬純治

神戸市垂水区塩屋滝ケ平96-1

鐘化三青荘

⑩発 明 者 諫山克彦

神戸市垂水区本多聞 5 - 1 16

2-304号

①出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島三丁目2番4

号

個代 理 人 弁理士 浅野真一

明 細 書

- 1. 発明の名称 硬化性粗反物
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 重合休1分子当たり少なくとも1つの加木 分解性ケイ素基を含有し、且つ分子量が300 ~15,000 である有機重合休(A)100重量部、 2 価の鍋有機カルボン酸塩および/又は2 価 の鉛有機カルボン酸塩(B)0.001~10重量部 及び酸性物質又は塩基性物質(C)0~10重 量那を含有する硬化性組成物。
 - (2) 加水分解性ケイ素基が式 Ra (ここ SiX3-a で a は 0 ~ 2 の整数 、 R は 1 価の炭化水素基 、 X は加水分解性基を示す) で示される特許諸 求の範囲 才 1 項記載の硬化性組成物。
 - (3) 酸性物質を 0.0 0 1~1 0 重量部含有する特許請求の範囲 第 1 項記載の硬化性組成物。

 - (5) 酸性物質が酢酸、プロピオン酸、カプロン

酸、カブリル酸、オクチル酸、ステアリン酸、 蓚酸、クエン酸、クロル酢酸、アクリル酸、 メタクリル酸、m-ニトロ安息香酸、 P-ニ トロ安息香酸よりなる群から選ばれる特許 家の範囲为 4 項記載の硬化性組成物。

- (6) 塩基性物質を 0.0 0 1~10 重量部含有する 特許請求の範囲 才 1 項配載の硬化性組取物。
- (7) 塩基性物質が炭素数1~20の有機アミン 化合物である特許請求の範囲オ6項記載の硬 化性組成物。

特開昭55-9669(2)

ル、N、N、N、N、N、N・ロテトラメチルエチレンジアミン、トリエチルアミン、N、N・ジメチルアニリン、ジメチルペンジルアミンよりなる群より選ばれる特許請求の範囲オ7項記載の硬化性組収物。

- (9) 2 価の錫有機カルボン酸塩および/又は 2 価の鉛有機カルボン酸塩がオクチル酸錫、ステアリン酸錫、オクチル酸鉛、ステアリン酸鉛である特許請求の範囲 オ 1 項、 オ 2 項、 オ 3 項または オ 6 項配載の硬化性組成物。
- (10) 有機重合体の主鎖がポリエーテルである特 許請求の範囲才 I 項記載の硬化性組成物。
- (11) 有機重合体の主鎖がポリエステルである特許額求の範囲オ1項記載の硬化性組成物。
- 8. 発明の詳細な説明

本発明はシリル基合有重合体を含む硬化性組 成物に関する。

大気中水分に曝露するとゴム状物質へと硬化 し得るケイ素基含有有機重合体の配合物は、例

- 8 -

研究を進めた結果、本発明に到達した。

即ち、本発明は硬化触媒として2価の錫有機カルボン酸塩および/又は2価の鉛有機カルボン酸塩、および必要に応じて酸性物質又は塩基性物質を併用することにより、セット性が酉期的に改良された硬化性組成物を提供するものである。

本発明でいう2 価の錫有機カルボン酸塩および/又は2 価の鉛有機カルボン酸塩で、特に代表的なものとしてはオクチル酸スズ、オクチル酸鉛、ステアリン酸スズ、ステアリン酸鉛などが挙げられる。

酸性物質としては有機酸または無機酸が使用できるが特に有機カルボン酸化合物が好ましく例えば酢酸、プロピオン酸、カプロン酸、カプリル酸、ステアリン酸、養酸、クエン酸、クロル酸、アクリル酸、メタクリル酸、mーニトロ安息香酸又はアーニトロ安息香など通常炭素なる。また無機酸としてはクレイやケイ酸アルミニウム

たば建築物のシーラントなどに利用できる。。市から、クーラントなどに利用できるのクトなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントなどに利用できるのクントではいる。では、クーランが、クーランドでは、クーランとは、ク

本発明者らは既に強度、伸びにもすぐれ、保存安定性や接着性が良好な硬化性組成物を創出し、特許出頭したが(特開昭52-78998)、セット性が不充分という欠点があつた。そこでセット性のよい硬化性組成物を見出すべく鋭意

- 4 -

等の固体酸が好適に使用できる。

塩基性物質としては特に有機アミン化合物が好ましく、例えばジェチレントリアミン、カクチレン・オクチルアミン、オクチルアミン、デシルアミン、カクチルアミン、デシルアミン、トリエタノールアミン、ドナルアミン、ジスチルー1、8ー ブタンジアミン、ドデカメチレンジアミン、シクロヘキシルアミン、ドデカメチレンジアミン、ジメチルエチレンジアミン、ジメチルエチレンジアミン、バーテトラメチルエチレンジアミン、トリエチルアミン、N、Nージメチルアニリン、ジメチルアニリン、ジメチルアニリン、ジメチルペンジルアニリン等が使用できる。

2 価の錫有機カルボン酸塩および/又は2 価の鉛有機カルボン酸塩は単独で用いてもよいが、カルボン酸と組合わせて用いる方が硬化促進効果が大である。これらは硬化触媒として働くので、使用量は重合体 100重量部に対して 0,001

~10重量部位が適当である。

例をは、建築用シーラントとして用いる場合、 1 被型、2 液型の2 種類あるが、本発明の硬化性 組成物はどちらの型にも応用できる。1 液型にす るときは、該組成物を無水状態でニーダー又はペ イントロールを用いて調整し、水分をしや断でき る容器に詰めて製造する。又、2 液型の場合、硬 化促進剤とそれ以外の成分を2 つに分離して製造 する。

本発明の有機重合体としては、1分子中1個以上のケイ素含有基を有し、湿分で硬化する種々の重合体が使用でき、特に特公昭46-80711、特公昭45-86819、特公昭46-12154等に配されている主鎖が実質的にポリエーテル又はポリエステルからなる分子量300~15,000程度のものが好ましい。重合体は加水分解性を有するケイ素基の存在が必要で、とのような重合体の製法は、上記の文献中に例示されている。加水分解性のケイ素基としては、特性及び経済性から一般式 - 5i- K3-a (ここで 2 は 0 ~ 2 の整数、R は 1 価の炭

種のものを単独もしくは併用して用いることが 出来る。

-7-

本発明における2価の錫有機カルボン酸塩やよび/又は2価の鉛有機カルボン酸塩、および必要に応じてカルボン酸の硬化酸媒の作用機構として、重合体末端又は側鎖の「SiX3-a 基の加水分解、縮合反応への関与が考えられ、ゴム弾性体として理想的な架構の形成に働くものと思われるが、その群細は明らかでない。

以下具体的に実施例を挙げるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例 1

全末端の80%に(CH3O)2¹i -基を有する 平均分子量8,000のオキンプロピレン重合体100 重量部に対し、DOP10重量部、老化防止剤ス チレン化フエノール1重量部、硬化触媒オクチ ル酸鉛1重量部を加え、均一に混合して硬化性 組成物を得る。

該組成物を型枠内に流し込み、温度70℃、

特開昭55-9669(3)

化水素基、 X は加水分解性基を示す。) で示されるシリル基がよい。加水分解性基を例示すると、ハイドライド基、 アルコキシ基、 アシルオキシ基、ケトキシメート基、 アミノオキシ基、 アミド基および酸アミド基等である。

本発明の組成物は更に種々の充てん剤、添加剤等を含むことができる。充てん剤は炭酸カルシウム、カオリン、タルク、酸化チタン、ケイ酸アルミニウムおよびカーボンブラツクなど一般的なものが有機重合体100重量部に対し0~300重量部の範囲で使える。硬化を速めるためにはカオリン、ケイ酸アルミニウムなどの酸性系充填材が特に好ましい。可塑剤はDOP(ジオクチルフタレート)、塩素化パラフイン、エポキン化大豆油その他の通常のものが有機重合体100重量部に対し0~200重量部の範囲で使える。タレ防止剤は水源にマシ油、無水ケイ酸又は有機ペントナイトなどが適当である。老化防止剤は紫外線吸収剤、ラジカル連鎖禁止剤又は複酸化物分解剤などに分類される各

- 8 -

湿度100%のふんい気中で24hrs硬化させる。 その后、型枠から取り出し、50℃、55%混 度のふんい気中で7日間養生する。こうして得 た硬化物は、オ1表のようにセツト性が極めて 良好であつた。

才 1 表

セツト条件	復元率(%)		
C / F & T	セツト解除 8 hr s后	同 24hrs后	
40℃ 20%圧縮 24 hrs	9 8	9 9	
50℃ 30%圧縮 24hrs	9 5	9 6	

(註)復元率は与えた変形に対し、どれだけ復 元したかを、%で示す。

夹施例 2

ÇH3

全末端の80%に(CH₈O)₂Si-基を有する平均 分子量9,000のオキシブロビレン重合体100重量 部に対し、DOP80重量部、炭酸カルシウム50重 量部、カオリン50重量部、酸化チタン25重 電部、タレ防止剤として水器ヒマシ油8重量部、 老化防止剤としてスチレン化フェノール1重量 部を加え、ヘラで充分攪拌後3本ペイントロー ルを3回通す。こうして得た配合物は室温で6 ケ月以上安定であつた。

該配合物を26重量部とり、これにオクチル酸スズ0.3重量部とカブリル酸0.1重量部を加え、スパチュラで充分混合后、23℃、55% 湿度のふんい気中で7日間硬化させ、さらに50℃、55% 湿度のふんい気中で7日間養生する。こうして得た硬化物はガ2表のようにセット性極めて良好であつた。

岁 2 麦

	. 復元 率(%)		
セット条件	セツト解除 8 hrs后	同 24hrs后	
40℃ 20%圧縮 24hrs	90	9 3	
5.0℃ 3.0%圧縮 2.4 hrs	87	9 0	

-11-

量部、酸化チタン25重量部、タレ防止剤として水流とマシ油3重量部、老化防止剤としてスチレン化フェノール1重量部を加え、ヘラ 記録後3本ペイントロールを3回通かで、一方ので、カウリルを3カウリルを3カウリルを3カウリルを3カウリルを3カウルを3カウルを3カウルを3カウルを3カウルで、カウルでもり、40℃、カウルでもので、20%圧縮、24時間で、24時間後で31%であった。

实施例 5 CH3

全末端の70%に(CH3O)25i一基を有し、 平均分子量 4,000のアジピン酸とプロピレング リコールとからの結合により得られるポリエス テル100重量部に対しDOP50重量部を加え、 更にオクチル酸錫2重量部、スチレン化フェノ

特開昭55-9669(4)

实施例 8

CH3

全末端の85%に(CH3O)2 Si - 基を有する 平均分子量10,000のオキシプロピレン重合体100 重量部に対し、カーポンプラツク50重量部を加 え、ペイントロールで充分混練後、ステアリン酸 スズ5重量部を添加し、90℃、100%湿度の よんい気中で24時間硬化させる。こうして得た 硬化物は対3表のようにセツト性良好であつた。

才 8 表

	復 元 率	(%)
セツト条件	セツト解除8hrs后	同 24hrs后
90℃ 20%圧縮 5 hrs	8 0	8 5

夹施例 4

ÇH 3

全末端の80%に(CH3O)25i一基を有する 平均分子量9,000のオキンプロビレン重合体100 重量部に対しDOP30重量部、脂肪酸処理炭酸カ ルシウム65重量部、軽質炭酸カルシウム35重

-12-

-ル1重量部を添加して、温度70℃、湿度100%の雰囲気中で48時間硬化させる。その后、型枠から取り出し50℃、55%湿度の雰囲気中で7日間硬化養生させた硬化物はセツト性が良好であった。